# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/002424

International filing date: 08 March 2005 (08.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 102004012019.6

Filing date: 10 March 2004 (10.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 20 April 2005 (20.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

EP05/2.484



## Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

10 2004 012 019.6

Anmeldetag:

10. März 2004

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft, 67063 Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine, Verfahren zu

ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur

Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende

Mittel

IPC:

C 07 D, A 01 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 23. Februar 2005

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

2

Wehner



#### Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel I

5 in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>14</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-halogenalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyl oder C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkinyl, wobei die Kohlenstoffketten eine bis drei Gruppen R<sup>a</sup> tragen können:

 $R^a$  Cyano, Nitro, Hydroxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkenyloxy,  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkinyloxy,  $NR^{11}R^{12}$ , oder

 $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl, welches eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, Cyano, Nitro, Hydroxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkenyloxy,  $C_3$ - $C_6$ -Alkinyloxy,  $NR^{11}R^{12}$  tragen kann;

R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

wobei die Kohlenstoffketten der Gruppen R<sup>a</sup> ihrerseits halogeniert sein können;

 $R^2$   $C_{1-}C_{12-}$ Alkyl,  $C_{2-}C_{12-}$ Alkenyl oder  $C_{2-}C_{12-}$ Alkinyl, wobei die Kohlenstoffketten durch eine bis drei Gruppen  $R^b$  substituiert sein können:

Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxy, NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup>; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, welches eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxy oder NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> tragen kann.

2. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam nicht mehr als 14 Kohlenstoffatome aufweisen.

3. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, worin R¹ für Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-

20044186 Ni 10.3.2004

10

15

20

25

30

10

5

20

25

30

2

fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl, 1,1,1-Trifluorprop-2-yl, 1-Chlorpropyl, 1-Fluorpropyl, 3-Chlorpropyl, 3-Fluorpropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 1-Chlorbutyl, 1-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Fluorbutyl, 4,4,4-Trifluorbutyl, 1-Chlorpentyl, 1-Fluorpentyl, 5,5,5-Trifluorpentyl, 5-Chlorpentyl, 5-Fluorpentyl, 1-Chlorhexyl, 1-Fluorhexyl, 6-Chlorhexyl, 6-Fluorhexyl, 6,6,6-Trifluorhexyl, 1-Chlorheptyl, 1-Fluorheptyl, 7-Chlorheptyl, 7-Trifluorheptyl, 1-Chloroctyl, 1-Fluoroctyl, 8-Fluoroctyl, 8,8,8-Trifluoroctyl, 1-Chlornonyl, 1-Fluornonyl, 9-Fluornonyl, 9,9,9-Trifluornonyl, 9-Chlornonyl, 1-Fluordecyl, 1-Chlordecyl, 10-Fluordecyl, 10,10,10-Trifluordecyl, 10-Chlordecyl, 11-Fluorundecyl, 11-Fluorundecyl, 11-Fluorundecyl, 11-Fluorundecyl, 11-Fluorundecyl, 11-Fluorundecyl, 12-Chlordodecyl, 12-Fluordodecyl, 12-Fluordodec

- 4. Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, worin R² für Methyl, Ethyl, iso-Propyl, n-Propyl oder n-Butyl steht.
- Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man β-Ketoester der Formel II,

$$RO$$
 $R^{2}$ 
 $O$ 
 $R^{2}$ 
 $O$ 

in der R für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl steht, mit 3-Amino-1,2,4-triazol der Formel III

$$N \longrightarrow NH_2$$

zu 7-Hydroxytriazolopyrimidinen der Formel IV

umsetzt, welche zu Verbindungen der Formel V,

in der Hal für Chlor oder Brom steht, halogeniert werden, und V mit Ammoniak umgesetzt wird.

6. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Acylcyanide der Formel VI,

 $\begin{array}{ccc} & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & \\ &$ 

mit 3-Amino-1,2,4-triazol der Formel III gemäß Anspruch 5 umsetzt.

- 7. Fungizides Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Träger und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1
  - 8. Saatgut, enthaltend 1 bis 1000 g einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 pro 100 kg.
- Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze, oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

l

5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

#### Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft 5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine der Formel I

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

10

R<sup>1</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>14</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-halogenalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyl oder C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Halogenalkinyl, wobei die Kohlenstoffketten eine bis drei Gruppen R<sup>a</sup> tragen können:

15

 $R^a$  Cyano, Nitro, Hydroxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkenyloxy,  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkinyloxy,  $NR^{11}R^{12}$ , oder

20

 $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl, welches eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, Cyano, Nitro, Hydroxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyloxy,  $C_3$ - $C_6$ -Alkinyloxy, NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> tragen kann;

R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

25

wobei die Kohlenstoffketten der Gruppen Ra ihrerseits halogeniert sein können;

R<sup>2</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyl oder C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyl, wobei die Kohlenstoffketten durch eine bis drei Gruppen R<sup>b</sup> substituiert sein können:

30

Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkinyloxy, NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup>; oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, welches eine bis vier gleiche oder verschiedene Gruppen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxy, NR<sup>11</sup>R<sup>12</sup> tragen kann.

35

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen.

IV

5

10

20

25

30

35

In GB 1 148 629 werden 5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine allgemein vorgeschlagen. Aus EP-A 141 317 sind einzelne fungizid wirksame 5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine bekannt. Ihre Wirkung ist jedoch in vielen Fällen nicht zufriedenstellend. Davon ausgehend, liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter Wirkung und/oder verbreitertem Wirkungsspektrum bereitzustellen.

Demgemäss wurden die eingangs definierten Verbindungen gefunden. Des weiteren wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, sie enthaltende Mittel sowie Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen unter Verwendung der Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen der Formel I unterscheiden sich von den aus den oben genannten Schriften durch die spezielle Ausgestaltung des Substituenten in der 6-Position des Triazolopyrimidin-Gerüstes, der eine Halogenalkylgruppe oder eine ungesättigte aliphatische Gruppe darstellt.

Die Verbindungen der Formel I weisen eine gegenüber den bekannten Verbindungen erhöhte Wirksamkeit gegen Schadpilze auf.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auf verschiedenen Wegen erhalten werden. Vorteilhaft werden die erfindungsgemäßen Verbindungen erhalten, indem man substituierte  $\beta$ -Ketoestern der Formel II mit 3-Amino-1,2,4-triazol der Formel III zu 7-Hydroxytriazolopyrimidinen der Formel IV umsetzt. Die Gruppen  $R^1$  und  $R^2$  in Formel II und IV haben die Bedeutungen wie für Formel I und die Gruppe  $R^2$  in Formel II bedeutet  $R^2$ -Alkyl, aus praktischen Gründen ist Methyl oder Ethyl darin bevorzugt.

Die Umsetzung der substituierten ß-Ketoester der Formel II mit den Aminozolen der Formel III kann in Gegenwart oder Abwesenheit von Lösungsmitteln durchgeführt werden. Vorteilhaft ist es, solche Lösungsmittel zu verwenden, gegenüber denen die Einsatzstoffe weitgehend inert sind und in denen sie ganz oder teilweise löslich sind. Als Lösungsmittel kommen insbesondere Alkohole wie Ethanol, Propanole, Butanole, Glykole oder Glykolmonoether, Diethylenglykole oder deren Monoether, Amide wie Dimethylformamid, Diethylformamid, Dibutylformamid, N,N-Dimethylacetamid, niedere Alkansäuren wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure oder Basen, wie wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetalloxide, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide, Alkalimetalloxide, Alkalimetalloxide

10

20

30

35

3

sondere Alkalimetallalkyle, Alkylmagnesiumhalogenide sowie Alkalimetall- und Erdal-kalimetallalkoholate und Dimethoxymagnesium, außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin, Tributylamin und N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine und Mischungen dieser Lösungsmittel mit Wasser in Frage. Besonders bevorzugt wird die Umsetzung ohne Lösungsmittel oder in Chlorbenzol, Xylol, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon durchgeführt. Besonders bevorzugte Basen sind tertiäre Amine wie Tri-isopropylethylamin, Tributylamin, N-Methylmorpholin oder N-Methylpiperidin. Die Temperaturen liegen zwischen 50 und 300°C, vorzugsweise bei 50 bis 150°C, wenn in Lösung gearbeitet wird [vgl. EP-A 770 615; Adv. Het. Chem. Bd. 57, S. 81ff. (1993)].

Die Basen werden im allgemeinen in katalytischen Mengen eingesetzt, sie können aber auch äquimolar, im Überschuss oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

Die so erhaltenen Kondensationsprodukte der Formel IV fallen aus den Reaktionslösungen meist in reiner Form aus und werden nach dem Waschen mit dem gleichen Lösungsmittel oder mit Wasser und anschließendem Trocknen mit Halogenierungsmitteln, insbesondere Chlorierungs- oder Bromierungsmittel zu den Verbindungen der Formel V, in der Hal für Chlor oder Brom, insbesondere für Chlor steht, umgesetzt. Bevorzugt erfolgt die Umsetzung mit Chlorierungsmitteln, wie Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid oder Sulfurylchlorid bei 50°C bis 150°C vorzugsweise in überschüssigem Phosphoroxitrichlorid bei Rückflußtemperatur. Nach dem Verdampfen des überschüssigen Phosphoroxitrichlorids wird der Rückstand mit Eiswasser gegebenenfalls unter Zusatz eines mit Wasser nicht mischbaren Lösungsmittels behandelt. Das aus der getrockneten organischen Phase gegebenenfalls nach Verdampfung des inerten Lösungsmittels isolierte Chlorierungsprodukt ist meist sehr rein und wird anschließend mit Ammoniak in inerten Lösungsmitteln bei 100°C bis 200°C zu den 7-Amino-triazolo[1,5-a]-pyrimidinen umgesetzt. Die Reaktion wird vorzugsweise mit 1- bis 10-molarem Überschuss an Ammoniak unter Druck von 1 bis 100 bar durchgeführt.

Die neuen 7-Amino-azolo[1,5-a]-pyrimidine werden gegebenenfalls nach Verdampfen des Lösungsmittels durch Digerieren in Wasser als kristalline Verbindungen isoliert.

Die ß-Ketoester der Formel II können hergestellt werden wie in Organic Synthesis Coll. Vol. 1, S. 248 beschrieben, bzw. sind kommerziell erhältlich.

25

30

35

Z

Alternativ können die neuen Verbindungen der Formel I erhalten werden, indem man substituierte Acylcyanide der Formel VI, in der R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit 3-Amino-1,2,4-triazol der Formel III umsetzt.

Die Umsetzung kann in Gegenwart oder Abwesenheit von Lösungsmitteln durchgeführt werden. Vorteilhaft ist es, solche Lösungsmittel zu verwenden, gegenüber denen die Einsatzstoffe weitgehend inert sind und in denen sie ganz oder teilweise löslich sind. Als Lösungsmittel kommen insbesondere Alkohole wie Ethanol, Propanole, Butanole, Glykole oder Glykolmonoether, Diethylenglykole oder deren Monoether, Amide wie Dimethylformamid, Diethylformamid, Dibutylformamid, N,N-Dimethylacetamid, niedere Alkansäuren wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure oder Basen, wie voranstehend genannt, und Mischungen dieser Lösungsmittel mit Wasser in Frage. Die Umsetzungstemperaturen liegen zwischen 50 und 300°C, vorzugsweise bei 50 bis 150°C, wenn in Lösung gearbeitet wird.

Die neuen 7-Amino-triazolo[1,5-a]-pyrimidine werden gegebenenfalls nach Verdampfen des Lösungsmittels oder Verdünnen mit Wasser als kristalline Verbindungen isoliert.

Die für die Herstellung der 7-Amino-azolo[1,5-a]-pyrimidine benötigten substituierten Alkylcyanide der Formel VI sind teilweise bekannt oder können nach bekannten Methoden aus Alkylcyaniden und Carbonsäureestern mit starken Basen, z.B. Alkalihydriden, Alkaliamiden oder Metallalkylen, hergestellt werden (vgl.: J. Amer. Chem. Soc. Bd. 73, (1951) S. 3766).

Sofern einzelne Verbindungen I nicht auf den voranstehend beschriebenen Wegen zugänglich sind, können sie durch Derivatisierung anderer Verbindungen I hergestellt werden.

Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säureoder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Umwandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz erfolgen.

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

40 Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod, insbesondere Fluor oder Chlor;

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B.  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;

10

5

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 2, 4 oder 6 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können: insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Ghlorethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2-gluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, Pentafluorethyl oder 1,1,1-Trifluorprop-2-yl;

5

20

25

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer oder zwei Doppelbindungen in beliebiger Position, z.B. C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

40

35

Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer oder zwei Doppelbindungen in beliebiger Positi-

35

40

6

on (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer oder zwei Dreifachbindungen in beliebiger Position, z.B. C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6 Kohlenstoffringgliedern, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl;

20 In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die (R)- und (S)-Isomere und die Razemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.

Im Hinblick auf ihre bestimmungsgemäße Verwendung der Triazolopyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substituenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:

Verbindungen I werden bevorzugt, in denen die Gruppe R<sup>1</sup> maximal 9 Kohlenstoffatome aufweist.

Gleichermaßen werden Verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen R<sup>1</sup> eine unverzweigte oder ein- oder zweifach verzweigte Halogenalkylgruppe darstellt.

In einer Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verbindungen I steht  $R^1$  für  $C_1$ - $C_{14}$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_{12}$ -Halogenalkoxy- $C_1$ - $C_{12}$ -alkyl,  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkoxy- $C_1$ - $C_{12}$ -halogenalkyl,  $C_2$ - $C_{12}$ -Halogenalkenyl oder  $C_2$ - $C_{12}$ -Halogenalkinyl, welche Gruppen ein oder zwei Halogenatome aufweisen.

Daneben werden Verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen  $R^1$  für eine Gruppe  $(CH_2)_nCF_3$  oder  $CH(CH_3)(CH_2)_mCF_3$ , worin n eine Zahl von 0 bis 13 und m eine Zahl von 0 bis 11 bedeutet, steht.

25

Besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R<sup>1</sup> für Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl, 1,1,1-Trifluorprop-2-yl, 1-Chlorpropyl, 1-Fluorpropyl, 3-Chlorpropyl, 3-Fluorpropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 1-Chlorbutyl, 1-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Fluorbutyl, 4,4,4-Trifluorbutyl, 1-Chlorpentyl, 1-Fluorpentyl, 5,5,5-Trifluorpentyl, 5-Chlorpentyl, 5-Fluorpentyl, 1-Chlorhexyl, 1-Fluorhexyl, 6-Chlorhexyl, 6-Fluorhexyl, 6,6,6-Trifluorhexyl, 1-Chlorheptyl, 1-Fluorheptyl, 7-Chlorheptyl, 7-Fluorheptyl, 7,7,7-Trifluorheptyl, 1-Chloroctyl, 1-Fluor-10 octyl, 8-Fluoroctyl, 8,8,8-Trifluoroctyl, 1-Chlornonyl, 1-Fluornonyl, 9-Fluornonyl, 9,9,9-Trifluornonyl, 9-Chlornonyl, 1-Fluordecyl, 1-Chlordecyl, 10-Fluordecyl, 10,10,10-Trifluordecyl, 10-Chlordecyl, 1-Chlorundecyl, 1-Fluorundecyl, 11-Chlorundecyl, 11-Fluorundecyl, 11,11,11-Trifluorundecyl, 1-Chlordodecyl, 1-Fluordodecyl, 12-Chlordodecyl, 12-Fluordodecyl oder 12,12,12-Trifluordodecyl steht.

In einer bevorzugten Ausführung der Verbindungen der Formel I liegt keine Gruppe Ra vor.

Verbindungen I sind besonders bevorzugt, in denen Kohlenstoffketten von  $\mathsf{R}^1$  und  $\mathsf{R}^2$ 20 gemeinsam nicht mehr als 14 Kohlenstoffatome aufweisen.

In einer Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verbindungen I steht R² für Methyl, Ethyl, iso-Propyl, n-Propyl oder n-Butyl, insbesondere Methyl.

In einer weiteren bevorzugten Ausführung der Verbindungen der Formel I liegt keine Gruppe R<sup>b</sup> vor.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den folgenden Tabellen zusammengestellten Verbindungen I bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der Kombination, in der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des betreffenden Substituenten dar.

#### 35 Tabelle 1

Verbindungen der Formel I, in denen R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht und R<sup>2</sup> Methyl bedeutet

#### Tabelle 2

Verbindungen der Formel I, in denen R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der 40 Tabelle A entspricht und R<sup>2</sup> Ethyl bedeutet

#### Tabelle 3

Verbindungen der Formel I, in denen R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht und R² n-Propyl bedeutet

#### 5 Tabelle 4

Verbindungen der Formel I, in denen  $R^1$  für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht und  $R^2$  iso-Propyl bedeutet

#### Tabelle 5

Verbindungen der Formel I, in denen R<sup>1</sup> für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht und R<sup>2</sup> n-Butyl bedeutet

Tabelle A

Nr.	R <sup>1</sup>	
A-1	CH₂F	
A-2	CH₂Cl	
A-3	CHF <sub>2</sub>	
A-4	GHCl₂	
A-5	CF <sub>3</sub>	
A-6	CCI <sub>3</sub>	
A-7	CHFCH₃	
A-8	CHClCH₃	
A-9	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F	
A-10	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI	
A-11	CCl <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	
A-12	CF <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	
A-13	CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>	
A-14	CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>	
A-15	CH₂CF₃	
A-16	CH₂CCI₃	
A-17	CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	
A-18	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>	
A-19	CHFCH₂CH₃	
A-20	CHClCH₂CH₃	
A-21	CH₂CHFCH₃	

Nr.	R <sup>1</sup>
A-22	CH₂CHCICH₃
A-23	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-24	CH₂CH₂CI
A-25	CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-26	CF₂CH₂CH₃
A-27	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-28	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>
A-29	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-30	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-31	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-32	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-33	CH(CH₃)CF₃
A-34	CH(CH₃)CH₂F
A-35	CH(CH₃)CH₂CI
A-36	CH(CH <sub>3</sub> )CHF <sub>2</sub>
A-37	CH(CH₃)CHCl₂
A-38	CH(CH <sub>2</sub> F) <sub>2</sub>
A-39	CH(CH <sub>2</sub> CI) <sub>2</sub>
A-40	CH(CHF <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>
A-41	CH(CHCl₂)₂
A-42	CHFCH₂CH₂CH₃
A-43	CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-44	CH₂CHFCH₂CH₃
A-45	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-46	CH₂CH₂CHFCH₃
A-47	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>3</sub>
A-48	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-49	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-50	CCl <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-51	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-52	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-53	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>

A-54  A-55  CH₂CH₂CH₂CCI₃  A-56  CF₂CF₂CF₂CF₃  A-57  CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃  A-58  CH(CH₃)CH₂CH₂CI₃  A-59  CH(CH₃)CH₂CH₂CI  A-60  CH(CH₃)CH₂CH₂CI  A-61  CHFCH₂CH₂CH₂CH₃  A-62  CHCCH₂CH₂CH₂CH₃  A-63  CHCCH₂CH₂CH₂CH₃  A-64  CHCCH₂CH₂CH₂CH₃  A-65  CHCCH₂CH₂CH₂CH₃  A-66  CHCCH₂CH₂CH₂CH₃  A-67  CH₂CH∠CH₂CH₂CH₃  A-68  CH₂CH∠CH∠CH₂CH₂CH₃  A-68  CH₂CH∠CH∠CH₂CH₂CH₃  A-69  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-70  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-71  CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃  A-72  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃  A-73  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-74  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-75  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-76  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-77  CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-78  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-79  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-79  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CCI  A-71  CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃  A-72  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-74  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-75  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-76  CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂  A-77  CF₂CF₂CF₂CF₂  A-78  CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃  CH∠CH₃CH₂CH₂CH₂CH₂  A-80  CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₃  CH∠CH₂CH₂CH₂CH₂  A-81  CHCCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃  CH∠CH₂CH₂CH₂CH₂  A-83  CHCCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃  CH₂CH□CH₂CH₂CH₃  CH₂CH□CH₂CH₂CH₃  CH₂CH□CH₂CH₂CH₃  CH∠CH□CH□CH□CH₃  CH∠CH□CH□CH□CH₃  CH□CH□CH□CH□CH□CH₃  CH□CH□CH□CH□CH□CH₃  CH□CH□CH□CH□CH□CH₃  CH□CH□CH□CH□CH□CH□  CH□CH□CH□CH□CH□CH□  CH□CH□CH□CH□CH□CH□CH₃  CH□CH□CH□CH□CH□CH□CH□	Nr.	10 R <sup>1</sup>
A-56 A-57 CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-58 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F A-59 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF A-60 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CG A-60 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CG A-61 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-62 CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-63 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-64 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-65 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70 CH <sub>2</sub>	A-54	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-57 CCI2CCI2CCI2CCI3 A-58 CH(CH3)CH2CH2F A-59 CH(CH3)CH2CH2CI A-60 CH(CH3)CH2CH2CH3 A-61 CHFCH2CH2CH3CH3 A-62 A-63 CH2CHFCH2CH2CH3 A-63 CH2CHFCH2CH3CH3 A-64 CH2CHFCH2CH3CH3 A-65 CH2CH2CH4CH3CH3 A-66 CH2CH2CH4CH3CH3 A-67 CH2CH2CH4CH3CH3 A-68 CH2CH2CH4CH3CH3 A-69 CH2CH2CH2CH3CH3 A-69 CH2CH2CH2CH3CH3CH3 A-70 CH2CH2CH2CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3C	A-55	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-58 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F A-59 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI A-60 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI A-61 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-62 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-63 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> A-64 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-65 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> A-67 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> A-69 CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70 CH <sub>2</sub>	A-56	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-59       CH(CH₃)CH₂CH₂CI         A-60       CH(CH₃)CH₂CF₃         A-61       CHFCH₂CH₂CH₂CH₃         A-62       CHGICH₂CH₂CH₂CH₃         A-63       CH₂CHFCH₂CH₂CH₃         A-64       CH₂CHCICH₂CH₂CH₃         A-65       CH₂CH₂CHCHCH₂CH₃         A-66       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-67       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-68       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-70       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-71       CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-72       CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-73       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-74       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-75       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-76       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-77       CF₂CF₂CF₂CF₃         A-78       CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃         A-79       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-80       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-81       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₃         A-82       CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-83       CHGCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-84       CHGCHFCH₂CH₂CH₂CH₃	A-57	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-60 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-61 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-62 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-63 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-64 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-65 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-71 CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72 CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-74 CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-75 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-76 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-77 CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78 CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-79 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-80 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-81 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-58	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-61 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-62 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-63 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-64 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-65 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-71 CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72 CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-74 CH <sub>2</sub> C A-75 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-76 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-77 CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78 CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-79 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C A-81 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> C A-82 CH(CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CHCCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-59	CH(CH₃)CH₂CH₂CI
A-62  A-63  CH2CHFCH2CH2CH3  A-64  CH2CHFCH2CH3CH3  A-65  CH2CHFCH2CH3  A-66  CH2CH2CHCH3CH3  A-67  CH2CH2CHCHCH3  A-68  CH2CH2CH2CH5CH3  A-69  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-70  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-71  CCI2CH2CH2CH2CH3  A-72  CF2CH2CH2CH2CH3  A-73  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-74  CH2CH2CH2CH2CH2CH5  A-75  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-76  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-77  CF2CF2CF2CF2CF3  A-78  CCI2CGI2CGI2CCI2CCI3  A-79  CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI3  A-80  CH(CH3)CH2CH2CH2CH3  CH2CH2CH2CH2CH3  CH2CH2CH2CH2CH3  A-82  CHCCH2CH2CH2CH2CH3  A-83  CHCCH2CH2CH2CH2CH3  CHCCH3CH2CH2CH3  CH2CH2CH2CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3CH3  CH3CH3CH3C	A-60	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-63  A-64  CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-65  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-71  CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72  CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-74  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-75  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-76  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI  A-77  CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78  CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-79  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-80  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-82  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-61	CHFCH₂CH₂CH₃
A-64  A-65  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-66  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-68  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-69  CH <sub>2</sub> CH  A-70  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI  A-71  CCl <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72  CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73  CH <sub>2</sub> A-74  CH <sub>2</sub> C  A-75  CH <sub>2</sub> C  A-76  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub> A-77  CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78  CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub> A-79  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-80  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-81  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-82  CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84  CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-62	CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-65  A-66  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-67  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-68  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69  CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-70  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-71  CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72  CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-74  CH <sub>2</sub> A-75  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-76  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-77  CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78  CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-79  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C  A-80  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-81  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-63	CH₂CHFCH₂CH₃
A-66 A-67 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-68 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-69 CH <sub>2</sub> CH A-70 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-71 CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72 A-72 CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-73 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-74 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-75 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-76 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-77 CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-78 CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-79 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-80 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-81 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-82 CHCCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-83 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-84 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-85 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-86 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-87 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-88 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-88 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-89 CH <sub>2</sub>	A-64	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-67  A-68  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-69  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F  A-70  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI  A-71  CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-72  CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-73  CH <sub>2</sub> A-74  CH <sub>2</sub> CH  A-75  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF  A-76  CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CG  A-77  CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF  A-78  CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-79  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C  A-80  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH  A-81  CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-82  CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84  CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-65	CH₂CH₂CHFCH₃
A-68       CH2CH2CH2CH2CH2CH2F         A-69       CH2CH2CH2CH2CH2CH2F         A-70       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CI         A-71       CCI2CH2CH2CH2CH3         A-72       CF2CH2CH2CH2CH3         A-73       CH2CH2CH2CH2CH52         A-74       CH2CH2CH2CH2CH52         A-75       CH2CH2CH2CH2CH2CF3         A-76       CH2CH2CH2CH2CH3         A-77       CF2CF2CF2CF2CF3         A-78       CCI2CCI2CCI2CCI2CCI3         A-79       CH(CH3)CH2CH2CH2CH2F         A-80       CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI         A-81       CH(CH3)CH2CH2CH2CH3         A-82       CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-83       CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-84       CH2CHFCH2CH2CH2CH2CH3	A-66	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-69       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CI         A-70       CH2CH2CH2CH2CH2CI         A-71       CCI2CH2CH2CH2CH3         A-72       CF2CH2CH2CH2CH2CH3         A-73       CH2CH2CH2CH2CH52         A-74       CH2CH2CH2CH2CH3         A-75       CH2CH2CH2CH2CF3         A-76       CH2CH2CH2CH2CG3         A-77       CF2CF2CF2CF2CF3         A-78       CCI2CCI2CCI2CCI2CCI2CCI3         A-79       CH(CH3)CH2CH2CH2CH2F         A-80       CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI         A-81       CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH3         A-82       CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-83       CHCICH2CH2CH2CH2CH3         A-84       CH2CHFCH2CH2CH2CH3	A-67	CH₂CH₂CHFCH₃
A-70	A-68	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>3</sub>
A-71	A-69	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-72	A-70	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-73	A-71	CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-74	A-72	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-75	A-73	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-76	A-74	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>
A-77	A-75	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-78	A-76	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-79 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F  A-80 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI  A-81 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-82 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-77	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-80 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI  A-81 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-82 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-78	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-81 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-82 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-79	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-82 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-83 CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-80	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-83 CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-81	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-84 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-82	CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-83	CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-85 CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-84	CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	A-85	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>

A-86         CH₂CH₂CHFCH₂CH₃           A-87         CH₂CH₂CH∠CH₂CH₃           A-88         CH₂CH₂CH₂CHFCH₂CH₃           A-99         CH₂CH₂CH₂CHCHS           A-90         CH₂CH₂CH₂CH₂CHCH₃           A-91         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCH₃           A-92         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-93         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂C	Nr.	R <sup>1</sup>
A-88         CH₂CH₂CH₂CHCCH₂CH₃           A-89         CH₂CH₂CH₂CHCICH₂CH₃           A-90         CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃           A-91         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃           A-92         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-93         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-94         CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-95         CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-96         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-97         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-98         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CI₃           A-99         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CCI₃           A-100         CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃           A-101         CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃           A-102         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-103         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-104         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-105         CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-106         CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-107         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-108         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-109         CH₂CH₂CH₂CH₂CH⊆CH□CH₃           A-110         CH₂CH₂CH₂CH⊆CH⊆CH□CH₃           A-111         CH₂CH₂CH₂CH⊆CH⊆CH□CH₃           A-112         CH₂CH₂CH₂CH⊆CH⊆CH□CH₃	A-86	CH₂CH₂CH₂CH₃
A-89       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-90       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-91       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-92       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-93       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-94       CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-95       CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-96       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-97       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-98       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-99       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-100       CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃         A-101       CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₃         A-102       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-103       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-104       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-105       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-106       CHCH⊆CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-107       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-108       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-109       CH₂CH₂CH₂CH₂CH⊆CH₂CH₃         A-110       CH₂CH₂CH₂CH₂CH⊆CH₃CH₃         A-111       CH₂CH₂CH₂CH₂CH⊆CH₃CH₃         A-112       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃CH₃         A-113       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃CH₃         A-114       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH	A-87	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-90       CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CHFCH₃         A-91       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CH2CH3         A-92       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-93       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH3         A-94       CCI₂CH₂CH₂CH₂CH2CH3         A-95       CF₂CH₂CH₂CH2CH2CH2CH2CH3         A-96       CH₂CH₂CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2C	A-88	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-91       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂C	A-89	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-92       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH         A-93       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CI         A-94       CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-95       CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-96       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCI₂         A-97       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHG         A-98       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-99       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CI₃         A-100       CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃         A-101       CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃         A-102       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-103       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-104       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-105       CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-106       CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-107       CH₂CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-108       CH₂CHCHCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-109       CH₂CH₂CH₂CHCHCH₂CH₂CH₂CH₃         A-110       CH₂CH₂CH₂CHCHCH₂CH₂CH₃         A-111       CH₂CH₂CH₂CH₂CHCHCH₂CH₃         A-112       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃         A-113       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃         A-114       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃         A-115       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH	A-90	CH₂CH₂CH₂CHFCH₃
A-93         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CI           A-94         CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-95         CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-96         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHc2           A-97         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH3           A-98         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CG₃           A-100         CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃           A-101         CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₂CGI₃           A-102         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-103         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-104         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-105         CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-106         CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-107         CH₂CH⊆CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-108         CH₂CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-109         CH₂CH₂CH₂CH⊆CH₂CH₂CH₂CH₃           A-110         CH₂CH₂CH₂CH₂CHCH2CH₂CH₃           A-111         CH₂CH₂CH₂CH₂CHCH2CH₂CH₃           A-112         CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CHCH₃           A-113         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CHCCH₃           A-114         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CHCH₃           A-115         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH           A-116         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH	A-91	CH₂CH₂CH₂CHCICH₃
A-94       CCI₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-95       CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-96       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-97       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-98       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CG₃         A-99       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CG₃         A-100       CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃         A-101       CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃         A-102       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂         A-103       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-104       CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-105       CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-106       CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-107       CH₂CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-108       CH₂CHCCH2CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃         A-109       CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH₃         A-110       CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-111       CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-112       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-113       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-114       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-115       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-116       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3	A-92	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-95         CF₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃           A-96         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₽CHF₂           A-97         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CH2           A-98         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CG₃           A-99         CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CG₃           A-100         CF₂CF₂CF₂CF₂CF₂CF₃           A-101         CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₃           A-102         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂           A-103         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CI           A-104         CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH3           A-105         CHFCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH3           A-106         CHCICH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CH3           A-107         CH₂CHFCH₂CH₂CH₂CH2CH2CH3           A-108         CH₂CHCCH₂CH2CH2CH2CH3           A-109         CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-110         CH₂CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-111         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-112         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-113         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3CH3           A-114         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-115         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3           A-116         CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3	A-93	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-96       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2         A-97       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2         A-98       CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH3         A-99       CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CCI3         A-100       CF₂CF₂CF₂CF₂CF3         A-101       CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI₂CCI2CCI3         A-102       CH(CH₃)CH₂CH₂CH2CH2CH2         A-103       CH(CH₃)CH₂CH2CH2CH2CH2CH2         A-104       CH(CH₃)CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-105       CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-106       CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-107       CH2CHFCH2CH2CH2CH2CH3         A-108       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-109       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-110       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-111       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-112       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-113       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-114       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-115       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3         A-116       CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2C	A-94	CCl <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-97 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHCl2 A-98 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CF3 A-99 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CG3 A-100 CF2CF2CF2CF2CF2CF3 A-101 CCI2CCI2CCI2CCI2CCI2CCI3 A-102 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-103 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH3 A-104 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH3 A-105 CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-106 CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-107 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-108 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-109 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-110 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3CH3C	A-95	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-98 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-99 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-100 CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-101 CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub> A-102 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F A-103 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI A-104 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI A-105 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-106 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub>	A-96	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-99 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CG3 A-100 CF2CF2CF2CF2CF2CF3 A-101 CCI2CCI2CCI2CCI2CCI2CCI3 A-102 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH2 A-103 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI A-104 CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI A-105 CHFCH2CH2CH2CH2CH3 A-106 CHCICH2CH2CH2CH2CH3 A-107 CH2CHFCH2CH2CH2CH2CH3 A-108 CH2CHCICH2CH2CH2CH2CH3 A-109 CH2CHCICH2CH2CH2CH2CH3 A-101 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-101 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-102 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-103 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-104 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-105 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-108 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-109 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-109 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-110 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-111 CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-112 CH2CH2CH2CH2CH2CH3CH2CH3 A-113 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-114 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-115 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3 A-116 CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3	A-97	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>
A-100  CF2CF2CF2CF2CF2CF3  A-101  CCI2CCI2CCI2CCI2CCI2CCI2CCI3  A-102  CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH2F  A-103  CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CI3  A-104  CH(CH3)CH2CH2CH2CH2CH3  A-105  CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-106  CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-107  CH2CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-108  CH2CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-109  CH2CHCICH2CH2CH2CH2CH3  A-110  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-111  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-111  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-111  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-112  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-113  CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-114  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-115  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-116  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-117  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-118  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-119  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-1110  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-1111  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3  A-1111  CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2C	A-98	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-101	A-99	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-102 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH A-103 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-105 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-106 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-100	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-103 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI A-104 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> A-105 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-106 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-101	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-104 CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-105 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-106 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-102	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-105 CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-106 CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-103	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-106 CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-104	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-107 CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-108 CH <sub>2</sub> CHCIGH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCIGH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-105	CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-108	A-106	CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-109 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-107	CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-110 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub>	A-108	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-111 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-112 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>5</sub> A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>5</sub>	A-109	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>
A-112	A-110	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-113 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>5</sub> CH <sub>3</sub> A-114 CH <sub>2</sub>	A-111	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-114 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub> A-115 CH <sub>2</sub> F CH <sub>2</sub>	A-112	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-115 CH <sub>2</sub> F A-116 CH <sub>2</sub> CH 2CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH 2CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH 2CH <sub>2</sub> CH 2CH 2CH <sub>2</sub> CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2CH 2	A-113	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub>
A-116 CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI	A-114	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub>
	A-115	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-117 CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	A-116	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
	A-117	CCI <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>

Nr.	R <sup>1</sup>
A-118	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-119	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-120	CH2CH2CH2CH2CH2CHCl2
A-121	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-122	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-123	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-124	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-125	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-126	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-127	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-128	CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-129	CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-130	CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-131	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-132	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-133	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-134	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-135	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-136	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-137	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-138	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub>
A-139	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>3</sub>
A-140	CH <sub>2</sub> F
A-141	CH <sub>2</sub> CI
A-142	CCl <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-143	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-144	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHF <sub>2</sub>
A-145	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHCI2
A-146	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-147	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-148	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-149	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>

Nr.	13 R <sup>1</sup>
A-150	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-151	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-152	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-153	
A-154	CHCCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-154	CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
	CH2CHFCH2CH2CH2CH2CH2CH3
A-156	CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-157	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-158	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-159	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-160	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-161	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-162	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-163	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-164	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-165	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>3</sub>
A-166	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHCICH <sub>3</sub>
A-167	CH <sub>2</sub> F
A-168	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CI
A-169	CCI <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-170	CF <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-171	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHF2
A-172	CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>
A-173	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-174	CH <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-175	CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-176	CCI <sub>2</sub> CCI <sub>3</sub>
A-177	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-178	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-179	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-180	CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-181	CHCICH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-101	

A-182 A-183	CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-183	CH2CHCICH2CH2CH2CH2CH2CH2CH3
A-184	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-185	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-186	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-187	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-188	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHFCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-189	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHClCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-190	CH2CH2CH2CH2CH2CHFCH2CH3
A-191	CH2CH2CH2CH2CH2CHCICH2CH3
A-192	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHFCH3
A-193	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHCICH2CH3
A-194	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH5CH3
A-195	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CHCICH3
A-196	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2F
A-197	CH <sub>2</sub>
A-198	CCI <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-199	CF <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-200	CH <sub>2</sub>
A-201	CH <sub>2</sub> CHCl <sub>2</sub>
A-202	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-203	CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2CH2COI3
A-204	CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-205	CCl <sub>2</sub> CCl <sub>3</sub>
A-206	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> F
A-207	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI
A-208	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
A-209	CH=CH <sub>2</sub>
A-210	CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-211	CH=CHCH <sub>3</sub>
A-212	C(CH <sub>3</sub> )=CH <sub>2</sub>
A-213	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>

Nr.	R¹
A-214	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-215	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-216	CH(CH <sub>3</sub> )CH=CH <sub>2</sub>
A-217	C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>3</sub>
A-218	CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-219	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>
A-220	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-221	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-222	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-223	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-224	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>3</sub>
A-225	CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-226	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-227	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-228	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-229	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-230	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-231	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-232	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-233	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-234	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-235	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-236	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-237	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-238	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-239	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-240	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-241	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-242	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-243	C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-244	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-245	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>

Nr.	16
	R <sup>1</sup>
A-246	27.201.201.2011.3113
A-247	2 2 2 2 2 3 3 3 3 3
A-248	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-249	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-250	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-251	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-252	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-253	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-254	C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-255	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-256	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-257	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-258	CH2CH2CH2CH2CH=CHCH2CH3
A-259	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-260	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-261	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-262	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-263	CH=CHCH2CH2CH2CH2CH2CH3
A-264	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-265	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-266	C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-267	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-268	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>
A-269	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-270	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-271	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-272	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-273	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-274	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-275	CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-276	CH=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-277	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>

Nr.	R <sup>1</sup>
A-278	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=CHCH <sub>3</sub>
A-279	C(CH <sub>3</sub> )=CHCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-280	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
A-281	C≡CH
A-282	CH <sub>2</sub> C≡CH
A-283	C≡CCH <sub>3</sub>
A-284	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-285	CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-286	C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-287	CH(CH₃)C≡CH
A-288	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-289	CH₂CH₂C≡CCH₃
A-290	CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-291	C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-292	CH(CH₃)CH₂C≡CH
A-293	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-294	CH₂CH₂C≡CCH₃
A-295	CH₂CH₂C≡CCH₂CH₃
A-296	CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-297	C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-298	CH(CH₃)CH₂CH=CH
A-299	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-300	CH₂CH₂CH₂CH₂C=CH
A-301	CH₂CH₂CH₂C≡CCH₃
A-302	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-303	CH₂CH₂CECCH₂CH₃
A-304	CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-305	C≡CCH₂CH₂CH₂CH₃
A-306	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-307	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CECCH <sub>3</sub>
A-308	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-309	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH

18

	R <sup>1</sup>
A-310	CH₂CH₂CH₂CH₂C≡CCH₃
A-311	CH₂CH₂CH₂CH₂CH3
A-312	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-313	CH₂CH₂C≡CCH₂CH₂CH₃
A-314	CH₂C≡CCH₂CH₂CH₂CH₃
A-315	C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-316	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-317	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-318	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH2CH
A-319	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-320	CH₂CH₂CH₂CH₂C≡CCH₂CH₃
A-321	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-322	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-323	CH₂CH₂C≡CCH₂CH₂CH₂CH₃
A-324	CH₂C≡CCH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-325	C≡CCH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-326	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CH
A-327	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-328	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C=CH
A-329	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>
A-330	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-331	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃
A-332	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-333	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-334	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-335	CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-336	C≡CCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
A-337	CH(CH₃)CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂C≡CH
A-338	CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C≡CCH <sub>3</sub>

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich aus durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen aus der Klasse der *Ascomyceten*, *Deuteromyceten*, *Oomyceten* und *Basidiomyceten*,

25

30

19

insbesondere aus der Klasse der *Oomyceten*. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

10 Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

- Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.
- Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen,
- Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
- Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
- Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
- Mycosphaerella-Arten an Getreide, Bananen und Erdnüssen,
- Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
- Plasmopara viticola an Reben,
- 20 Podosphaera leucotricha an Äpfeln.
  - Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
  - Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
  - Puccinia-Arten an Getreide,
  - Pyricularia oryzae an Reis,
  - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
  - Septoria tritici und Stagonospora nodorum an Weizen,
  - Uncinula necator an Reben,
  - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
  - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung von Schadpilzen aus der Klasse der *Oomyceten*, wie *Phytophthora infestans, Plasmopara viticola* und *Pseudoperonospora-*Arten.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie *Pae-cilomyces variotii* im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

5

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 1 bis 1000 g/100 kg, vorzugsweise 5 bis 100 g/100 kg Saatgut benötigt.

5

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

25

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

5

5

10

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

20

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

25

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

30

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser

40

35

A Wasserlösliche Konzentrate (SL)10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Wasser oder einem

wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.

- B Dispergierbare Konzentrate (DC)
- 5 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.
  - C Emulgierbare Konzentrate (EC)
- 15 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.
  - D Emulsionen (EW, EO)
  - 40 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

E Suspensionen (SC, OD)

20

25

20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.

- F Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG) 50 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
- G Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)
- 75 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.

#### 2. Produkte für die Direktapplikation

H Stäube (DP)

5

10

40

5 Gew.Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubemittel.

- I Granulate (GR, FG, GG, MG)
- 0.5 Gew-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.
- J ULV- Lösungen (UL)
- 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

- Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.
- Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.
  - Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

5

5

10

20

25

30

35

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,
- Aminderivate wie Aldimorph, Dodine, Dodemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin, Guazatine, Iminoctadine, Spiroxamin, Tridemorph
- · Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyprodinil,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
- Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Ipconazol, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Simeconazol, Tebuconazol, Tetraconazol, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,
  - Dicarboximide wie Iprodion, Myclozolin, Procymidon, Vinclozolin,
- Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Maneb, Mancozeb, Metam, Metiram, Propineb, Polycarbamat, Thiram, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenamidon, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, KIF 230, Mepronil, Nuarimol, Picobenzamid, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
- Kupferfungizide wie Bordeaux Brühe, Kupferacetat, Kupferoxychlorid, basisches Kupfersulfat,
- Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl
  - Phenylpyrrole wie Fenpicionil oder Fludioxonil,

Schwefel

5

10

- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, NF 149, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid,
- Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl,
   Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,
- Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Dichlofluanid, Folpet, Tolylfluanid
- Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

#### Synthesevorschriften

Anhand der nachstehenden Synthesevorschriften können unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen die Verbindungen I erhalten werden.

Vorschrift 1: Herstellung der Acylcyaniden der Formel VI

Eine Lösung von 0,45 mol eines Alkylnitrils in 300 ml Tetrahydrofuran (THF) wird bei —70°C mit einer Lösung von 0,495 mol Butyllithium in Hexan versetzt, dann etwa drei Std. bei dieser Temperatur gerührt und mit 0,45 mol Alkylcarbonsäureethylester versetzt. Anschließend wird noch etwa 16 Std. bei 20 — 25°C gerührt, dann 200 ml Wasser zugesetzt und mit verd. HCI-Lösung angesäuert. Nach Phasentrennung wird die organische Phase abgetrennt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und vom Lösungsmittel befreit. Das Acylcyanid der Formel VI bleibt als Rückstand zurück.

Vorschrift 2: Herstellung der 5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine der Formel I

Eine Mischung von je 1,27 mol Acylcyanid aus Beispiel 1, 3-Amino-1,2,4-triazol und 0,25 mol p-Toluolsulfonsäure in 900 ml Mesitylen wird etwa 4 Std. auf 170°C erhitzt. Nach Abkühlen auf etwa 20 - 25°C wird der Niederschlag abfiltriert, dann in Dichlormethan aufgenommen. Aus der Lösung wird nach Waschen mit Wasser und Trocknen das Lösungsmittel abdestilliert, als Rücktand bleibt das Triazolopxrimidin zurück.

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I lässt sich durch die folgenden Versuche zeigen:

26

Die Wirkstoffe werden als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Wettol® EM (nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Ricinusöl) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiel 1 - Wirksamkeit gegen Rebenperonospora verursacht durch *Plasmopara viticola* 

- Blätter von Topfreben werden mit wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag werden die Unterseiten der Blätter mit einer wässrigen Sporangienaufschwemmung von *Plasmopara viticola* inokuliert. Danach werden die Reben zunächst für 48 Stunden in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei 24°C und anschließend für 5 Tage im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 30°C aufgestellt. Nach dieser Zeit werden die Pflanzen zur Beschleunigung des Sporangienträgerausbruchs abermals für 16 Stunden in eine feuchte Kammer gestellt. Dann wird das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blattunterseiten visuell ermittelt.
- 20 Anwendungsbeispiel 2: Aktivität gegen die Krautfäule an Tomaten verursacht durch Phytophthora infestans bei protektiver Behandlung
- Blätter von getopften Tomatenpflanzen werden mit einer wässriger Suspension der Wirkstoffe bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag werden die Blätter mit einer wässrigen Sporangienaufschwemmung von *Phytophthora infestans* infiziert. Anschließend werden die Pflanzen in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 18 und 20°C aufgestellt. Nach 6 Tagen wird der Befall visuell in % ermittelt.

5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen sowie sie enthaltende Mittel

#### Zusammenfassung

5

5,6-Dialkyl-7-amino-triazolopyrimidine der Formel I

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

10 R<sup>1</sup> Halogenalkyl, Halogenalkoxyalkyl, Alkoxyhalogenalkyl, Alkenyl, Halogenalkenyl, Alkinyl oder Halogenalkinyl;



R<sup>2</sup> Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

wobei R¹ und/oder R² gemäß der Beschreibung substituiert sein können;

Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen.